Scopolaminpflaster

Publication numbe	r: DE4438989 (A1)	Also published as:
Publication date:	1996-03-21	DE4438989 (C2)
Inventor(s):	MUELLER WALTER DIPL CHEM DR [DE]	ZA9507812 (A)
Applicant(s):	LOHMANN THERAPIE SYST LTS [DE]	
Classification:		Cited documents:
- international:	A61K9/70; A61K31/46; A61K9/70; A61K31/46; (IPC1- 7): C08F210/02; C08F218/08; C08F220/10; A61L15/44; A61M37/00	DE3908431 (A1) DD279818 (A1)
- European:	A61K9/70E; A61K31/46	DD279611 (A1)
Application numbe	r: DE19944438989 19941031	EP0237263 (A2)
Priority number(s)	: DE19944438989 19941031; DE19944433004 19940916	

Abstract of DE 4438989 (A1)

A scopolamine-containing transdemail therapeutical system is designed as a plaster. The active substance-containing layers of the plaster contain copolymers of activition methanylic acid derivatives as base polymer and a concentration of scopolamine base that corresponds to 50-100 %, preferably 60-100 %, of the saturation concentration of the total vehicle.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT n Patentschrift n DE 44 38 989 C 2

⑤ Int. Cl.6: A 61 L 15/44 A 61 M 37/00

(21) Aktenzeichen: 2 Anmeldetag:

31. 10. 94 21. 3.96

P 44 38 989 2-45

(45) Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 25, 2, 99

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(8) Innere Priorität:

P 44 33 004, 9 16, 09, 94

(73) Patentinhaber:

LTS Lohmann Therapie-Systeme GmbH & Co KG, 56567 Neuwied, DE

(74) Vertreter:

Flaccus, R., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 50389 Wesseling

Müller, Walter, Dipl.-Chem. Dr., 56564 Neuwied, DE

(6) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> 39 08 431 A1 DD 2 79 818 A1 DD 2 79 611 A1 02 37 263 A2

Scopolaminpflaster

Scopolamin-Base als Wirkstoff enthaltendes transdermales therapeutisches Pflaster mit einer Rückschicht, einem Wirkstoffreservoir, das hautseitig eine haftklebende Oberfläche oder fallweise eine den Wirkstoffflux steuernde Membran mit einer Haftkleberschicht aufweist, gegebenenfalls einer ablösbaren Schutzschicht, wobei das Wirkstoffreservoir als Basispolymer Copolymere auf Acrylatbasis aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß zur Verhinderung der Rekristallisation der Scopolamin-Base die wirkstoffhaltigen Schichten dieses Pflasters als Basispolymer Copolymere von Acrylsäure- oder Methacrylsäurederivaten enthalten, die selbst oder zusammen mit Hilfsstoffen ein Lösevermögen für Scopolamin-Base von 10-30 Gew.-% aufweisen, und Scopolamin-Base in einer Konzentration enthalten, die 50% bis unter 100% der Sättigungslöslichkeit in der vollständigen Vehikelformulierung entspricht.

	_	 _		_		_	 	ı —	1.3
									1.2
-			-)+(_	7	 1754		1.1

DE 44 38 989 C 2

Beschreibung

Scopolamin ist eine bekannte Subsianz, die in einem vermarketen Pflastersystem transfermal mit systemischer Wirkung verarbeicht wird. Scopolamin ist ein sogenamtes Antiennetiktum und wirth bevorzugt eingesetzt zur Wermeing 5 von Übelkeit und Erbrechen beispielsweise als Folge von bei Reisen auftretenden wiederholten passiven Weränderungen des Gleichgeweichts.

Der therapeutische Vorteil der transdermalen Verabreichung ist, daß die Wirkstoffzufuhr langsam und durch das transdermale System gesetuert erfolgt. Eis ist dadurch möglich, das recht enge therapeutische Feinster für Scopolamin zuverliß sigs zu treffen und so einerseits therapeutisch effektive Plasmaspiegel zu erreichen, ohne andererseits die mit einer Übertoßerung verbundenen Nebenwirkungen befürchen zu müssen.

Der Aufbau des vermarkseten Systems ist in der US 3,797,494 beschrieben. Es besteht im wesentlichen aus einer Rückschicht, einem Wirkstoffreservoir, einer mikroporösen Membran, einer ebenfalls wirkstoffhaltigen Haltkleberschicht sind einer Vor Gebrauch zu entfernenden Schutzfolie. Das Reservoir und die Haltkleberschicht sind aufgebaut aus einer Mischung von Polysisobutylenen mit verschiedenem Mofekulargewicht und einem Mineralol. Der Wirkstoff ist in 15 dieser Mischung als viksore Plüssigheit dispergient. Film transkernales System, dessen wirkstofflätigen Telle und dieser Basis aufgebaut sind, zeigt jedoch gravierende Nachteile. Unter bestimmten Bedingungen kommt es zu spontanen Kristallisationen, die die Bioverfügsarkeit des Wirkstoffs im Platster negativ beefünftussen.

In der US 4 832 953 sind die Details dieser Instabiliät ausführlich geschildert. Es wird eine Methode beschrieben, wie der nachträgliche Hitzebehandlung des schon verpackten Pflasters die Kristallisation verhindert werden kann. Entsprechend den Angaben in dieser Patentschrift ist es vor allem das Scopolaminhydrat, das auskristallisiert.

Es ist ein erheblicher Nachteil, wenn unter bestimmten, nur schlecht zu definierenden Bedingungen, der in einer Arzneitung mehthaltene Wirkstoff zu einer nicht vorhersagbaren Zeit nach der Herstellung seine Aggregatform unter Beeinflussung der Bioverfügbarkeit ändert.

DD 279 611 A1 beschreibt ein System, in dem der Wirkstoff Scopolaminhydrochlorid eingesetzt wird. Ein Polyacry25 latkleber wird hierbei lediglich zum Fixieren eines anderen wirkstoffhaltigen Trägers auf der Haut verwendet und stellt
daher nicht prinzir selbst das Wirkstoffreservoir dar. Die Frage nach der in diesen Kleber eingearbeiteten Wirkstoffkonzentration wird daher nicht angesprochen.

DD 279 818 A1 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung eines medizinischen Pflasters, welches im wesenlichen auf der Herstellung eines Teitgermetrials durch Kosgulation eines mit Wirkstoffen versehenen, Koliodalen Systens und auf der Eirerichung einer in Richtung auf die freigebende Oberflüche abnehmenden Ionenstätiet im Koagulat beruht. Die Formülerungen enthalten einen sehr hohen Anteil an Wasser und stellen damit keinen Polyaerytaktlober im Sinne der verliegenden Erfindung dar. Über Lösungsverhältnisse des Wirkstoffs nach Maßgabe der verwendeten Basispolymere ist nichts erwähnt.

Die DE-OS 39 08 431 betrifft ein transdermales System zur gestuften Wirkstoffabgabe mittels einer speziellen Mem-35 branform zur Abgabe von beispielsweise Scopolaminbase. Als Haftkleber kommt ein Polyharzkleber zum Einsatz,

Gemäß EP 0 237 263 wird die Aufgabe einer konstanten Abgaberate über eine bestimmte Tragzeit bei einem TTS gelöst. Dies wird durch kombinierte Aktion der Reservorischicht mit einer Membranschicht mit bestimmter Zusammerse zung. Dieke und Stoffzusammensetzung erreicht. Eine Anregung für den Fachmann in Richtung auf den Gegenstand der vorliegendem Erindung ist daraus nieht zu entenheme.

40 Ausgehend von diesem Stand der Technik liegt der Erfindung die Aufgabe zugrunde, eine alternative Polymerformulierung für den Wirkstoff Scopolamin-Base anzugeben, die frei ist von den in oben zitierten Patentschriften beschriebenen gravierenden Nachteilen.

Die Lösung der Aufgabe gelingt bei einem transdermalen therapeutischen System der im Oberbegriff von Anspruch I genannten Art mit der Erfindung dadurch, das Zur Verhinderung der Rekristallissten der Scopolamin-Base die wirkstoffhaltigen Schichten dieses Pflaster als Basispolymer Copolymere von Aerylsäure- oder Methacrylsäurederiviaten entalten, die selbs oder zusammen mit Ifflistsoften ein Lösevermögen für Scopolamin-Base von 10-30 Gew.-% aufweisen, und Scopolamin-Base in einer Konzentration enthalten, die 50% bis unter 100% der Sättigungslöstlichkeit in der vollständigen Wehltelformulierung entspricht.

Weitere Ausgestaltungen der Erfindung sind entsprechend den Unteransprüchen vorgesehen.

50 Scopolamin-Base ist gemäß Literaturangaben eine viskose Flussigkeit. Es ist jedoch für den Fachmann schwer zu verstehen, die eine relativ polare Substanz mit einem Mokelulargewicht von 30,3 5 in ihren stabilien Aggregatusatun eine Flüssigkeit sein soll. Deshalb gelingt es unter entsprechenden Bedingungen, Scopolamin-Base zu kristallisieren. Man erhält einen weißen Festkörper mit einem Schmelzpunkt von eu. 887. Daraus ergibt sich zwingend, daß in Pflustern gemäß dem Stand der Technik der Wirkstoff in einer instableim Modifikation enthalten ist. So ist es sehr wahrscheinlich, 50 daß nicht das Flydrat der Scopolamin-Base die auskristallisierende Species ist, sondern daß es sich um eine Phissenun-wandlung von flüssig nach fest der Scopolamin-Base sehbs handelt. Da flüssige Scopolamin-Base im Vergleich zur schstallienen Scopolamin-Base ein Modifikation mit erhöhtem Energieghalt repräsentiert, ergibt sich aus den dem Fachmann bekannten Gesetzesmäßigkeiten, daß Scopolamin-Base im Polymer selbst in einer die Sättigungskonzention. 60 sondern auch im Polymer selbst statifinden.

Die Erfindung gibt mit Vorteil eine neue Formulierung der das Scopolamin enthaltenden Basispolymere an, durch welche die bekannten Nachteile für die Jeistungsfähigkeit des Plasterser sermieden werden. Daufurch, daß erfindungsgenäß
Polymere verwendet werden, die den Wirkstoff Komplett gelöst in Konzentrationen unterhalb oder höchstens giecht der
Sättigungskonzentration enthalten, wird eine Instabilität des Wirkstoffs Scopolamin und dessen Kristatilisation jurch
es ster mit großem Vorteil vermieden. Solche Polymere müssen hierfür ein gegenüber den Formulierungen entsprechend
dem Stand der Tichnik erhöhest. Löswermeßgen für Scopolamin-Base bestizen.

Als geeignete Polymere erwiesen sich selbstklebende Copolymere auf der Basis von Polyacrylsäuren und ihren Derivaten. In solchen Polymeren hat Scopolamin-Base eine von der genauen Zusammensetzung der Copolymere und der Art

DE 44 38 989 C 2

und Menge der zugesetzten Hilfstoffe abhängige Löslichkeit zwischen 10 und 30 Gew. % (g/g). Dies ist mehr als ausreichend, um in einem Pflaster mit einer Größe von e. 2,5 cm² und einer bei transkermalen Systemen willichen Dieke, die beispielsweise für eine Dreitagesbehandlung zur Prophylaxe von Reissebeschwerden notwendige Menge Wirkstoff

Die Tigenschaften von solchen Polyacrylatkebern können durch die Wahl der zu ihrer Herstellung verwendeten Monomere und das durch die Polyarerjatkebern können durch die Wahl der zu ihrer Herstellung verwendeten Monomere und das durch die Polyarerisationsbedingungen vorherbesteinmaberen Molekulagewichts bestäglich der Kleikraft, der Kohäsion und der Löseeigenschaften variiert werden. Wichtig im Sinne dieser Erfindung ist vor allem das Lösevernögen für Scopolarinin-Base. Du Scopolarinin-Base eine relativ polare Substanz ist, kommen deshalb vor allem solche Polyacrylatkeber in Frage, die über polare funktionelle Gruppen verfügen. Als solche in Polyacrylatkeber übliche Gruppen seine heispielsweise Carbovylgruppen, Hydroxylgruppen und Aminogruppen genant. Einsprechende Monomere, die zur Hinführung dieser Gruppen in den Kleber dienen können, sind zum Beispiel Methacrylsäure, Acrylsäure, Halbester von Diolen mit Acryl- und Methacrylsäure und Ester beidere Stütern mit Aminoulskoholen.

Polyacytaltkleber sind kompatibel mit einer Vielzahl von niedermolekularen Substanzen. Der Zusatz von solehen Substanzen kann hentzt werden, um das Lössevernägen von gegebenen Polyacytaltelberm in Stime dieser Verbindung zu modificzieren. Im praktischen Sime beleutet dies, daß Polyacrylatkleber, die üher eine ungenfigende Atzahl von pelaren Gruppen erfügen, mit einem Zusatz von relativ polaren Hillstsoffen, und Polyacrylatkleber in einer zu hohen Anzahl von polaren Gruppen mit relativ unpolaren Hillstsoffen versehen werden müssen. Da die thermodynamische Aktivität von Wirkstoffen nicht von der absoluten Konzentration, sondern vielmelt von dem Verhälten der aktuellen Konzentration zur Stittigungsfolsichkeit abhängt, ist die letztere Möglichkeit wichtig, um bei einem Polyacrylatkleber mit einzusparen. Unter diesen Gesichtspunkten ist im Sinne dieser Erfindung eine Stittigungsfolsichkeit von Scopolamin-Base in dem Kleber Polyac in dem Kleber Detwin der Mischstoff von Geopolamin-Base in dem Kleber Detwin der Mischstoff von Geopolamin-Base in dem Kleber Detwin der Mischstoff von Geopolamin-Base in dem Kleber Detwin fehre wir der Ausschaft von der ausschen.

Da Scopolamin-Base eine relativ polare Substanz ist, kann vor allem der Zusatz von flüssigen Kohlenwasserstoffen benutzt werden, um die Sättigungslöslichkeit zu erniedrigen. Als besonders geeignet hat sich dafür Dioctyleyelohexan erwissen

Als polarere Substanzen zur Erhöhung der Sättigungslöslichkeit können vor allem Fettsäuren, Fettalkohole, Polyethylen- bzw. Polypropylenglykol, Derivate des Glycerins und Dexpanthenol eingesetzt werden. Als besonders geeignet haben sich Fettsäuren wie die Ölsäure erwiesen.

Hautkontakschicht (2.2) und einer vor Verwendung zu entfermenden Schutzschicht (2.1). Die Wirkstoffrservorischicht und die Hautkontakschicht können die gleiche oder eine unterschiedliche Zusammensetzung aufweisen. Wichtig im Sinne dieser Pfrindung ist lediglich, daß zumindest das Reservoir auf einem Polyacrylatkleber beruht und über ein Lössevermösen für Scooplanin-Base zwischen 10 und 30 Gewichtsprozenten verfügt.

Auch die für eine Membran in Frage kommenden Materialien sind dem Fachmann bekannt. Besonders bewährt haben sich in Kombination mit einem Polysecytalkelber im Sinne dieser Efrindung Membranen auf der Basis von Copolymeren aus Ehrlylen und Vinylacetat. Durch den Gehalt an Vinylacetat und die Dieke der Membran läßt sich der Wirkstofffluß durch diese Membran steuern. Je höher der Vinylacetatgehalt und je geringer die Dieke, desse größer ist die Durchlässig-keit der Membran für Sexpolanina Base. Bewährt haben sich Membranen mit einem Vinylacetatgehalt von mindestens 4% und einer Dieke zwischen 50 und 100 µm. Für ein Pflaster mit einer 5 cm² nicht übersteigenden Größe haben sich Membranen mit einer Dieke von 50 µm und einem Vinylacetatgehalt von 9–20% besonders bewährt.

In Tabelle 1 und Diagramm 1 sind die Eigebnisse von Permeationsexperimenten unter Verwendung von Marrixsystemen im Sinne dieser Erfindung gezeigt. Die Versuche wurden durchgeführt unter der Benutzung von Franz-Permeationszellen und Verwendung von menschlicher Haut (weibliche Brusthaut aus Brustreduktionsoperation).

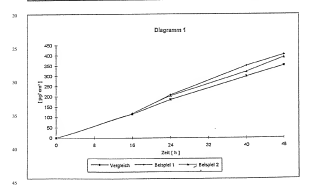
55

60

In Tabelle 2 und Diagramm 2 sind die Ergebnisse mit Membransystemen im Sinne der Erfindung gezeigt.

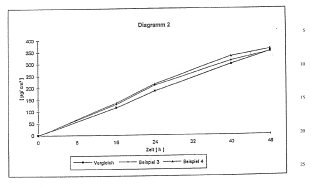
 $\label{eq:Tabelle 1}$ Permeationsmessungen mit Matrixsystemen gemäß Beispiel 1 und 2

Formulierung	Kumulierte Menge an durch die Haut permeierte Scopolamin Base in ug/ cm² (Mittelwert aus n = 3) nach					
	16 h	24 h	40 h	48 h		
Vergleich	115,8	185,1	297,4	350,7		
Beispiel 1	118,1	208,0	349,1	403,0		
Beispiel 2	120,3	203,4	320,2	410,3		



 $\label{eq:Tabelle 2}$ Permeationsmessungen mit Membransystem gemäß Beispiel 3 und 4

	Formulierung	Kumulierte Menge an durch die Haut permeierte						
		Scopolamin Base in μg/ cm² (Mittelwert aus n = 3) nach						
		16 h	24 h	40 h	48 h			
	Vergleich	115,8	185,1	297,4	350,7			
)	Beispiel 3	129,9	209,6	311,7	350,0			
	Beispiel 4	135,4	. 215,3	330,8	360,4			



Die Ergebnisse dieser Permeationsexperimente zeigen eindeutig, daß Pflaster im Sinne dieser Erfindung die gleiche Leistungsfälligkeit besitzen wie die Vergleichsmusser, ohne jedoch über deren Auchteile zu verfügen, Da die Wirkstoff-konzentration die Stätigungsfödlichkeit nicht übersteigt, besteht keine Gefähr der Rekristallisation. Auch die Bildung von kristallimen Scopolaminhydrat ist praktisch unmöglich, da Polyverplafformulierungen aufgrund ihrer chemischphysikalischen Eigenschaften über ein Lösevermögen für Scopolaminhydrat verfügen, das ausreichend ist, um eine Re-kristallisation bei den praktisch vohrandenen Wasserermegen im Kleber zu verhindent.

Beispiele

Beispiel 1

27 g Polyacrylatkleber (Durotak® 901-1051, Feststoffgehalt 52%)

3,4 g Ölsäure 0,12 g Aluminiumacetylacetonat

4,0 g Scopolamin-Base

und 3,7 g Ethanol

werden sorgfältig gemischt und als 200 µm dicker Film auf eine silikonisierte Polyesterfolie beschichtet. Der lösemittelhaltige Film wird 30 Minuten bei 50°C getroeknet und mit einer 23 µm dicken Polyesterfolie abgedeckt. Aus dem Gesamtlaminatt werden die einzelnen Pflastersysteme (Fläche 2,5 cm²) ausgestanzt.

Beispiel 2

27 g Polyacrylatkleber (Durotak® 901-1051, Feststoffgehalt 52%)

3,4 g Oleylalkohol

0,12 g Aluminiumacetylacetonat

3,0 g Scopolamin-Base

und 3,7 g Ethanol

werden sorgfältig gemischt und als 200 µm dicker Film auf eine sillkonisierte Polyesterfolie beschichtet. Der lösemittelhaltige Film wird 30 Minuten bei 50°C getrocknet und mit einer 23 µm dicken Polyesterfolie abgedeckt. Aus dem Gesamtlaminia werden die einzelnen Pflasterssysteme (Ffläche 2.5 cm²) ausgestand.

35

40

50

55

73,6 g Polyacrylatkleber (Durotak® 901-1051, Feststoffgehalt 52%)

9 g Ölsäure

0,38 g Aluminiumacetylacetonat

12,0 g Scopolamin-Base

und 17 g Ethanol

werden sorgfältig gemischt und für die Beschichtungsvorgänge genommen.

DE 44 38 989 C.2

a. Herstellung der Hautkleberschicht

Die Masse wird als 50 µm dicker Film auf eine silikonisierte Polyesterfolie beschichtet. Der lösemittelhaltige Film wird 30 Minuten bei 50°C getrocknet und mit einer 50 µm dicken Membran aus einem Ethylen-Vinylacetat-Copolymer mit einem Minylacetalgehalt von 9% abgedeckt,

b. Herstellung der Reservoirschicht

Die gleiche Masse wird in einem zweiten Beschichtungsvorgang in einer Dicke von 150 µm auf eine weitere silikonisierte Polyesterfolie beschichtet und nach dem Entfernen der Lösemittel mit einer 23 µm dicken Polyesterfolie absedeckt

c. Herstellung des Gesamtlaminats

Die unter b hergestellte Reservoirschicht wird von der Polyesterfolie abgezogen und auf die Membran der unter a hersestellten Hautkleberschicht auflaminiert.

Die Pflastersysteme werden aus dem Gesamtlaminat in einer Größe von 2,5 cm2 ausgestanzt,

Beispiel 4

73,6 g Polyacrylatkleber (Durotak® 901-1051, Feststoffgehalt 52%)

9 g Oleylalkohol

10

15

25

30

35

40

45

50

55

60

0,38 g Aluminiumacetylacetonat

20 9,0 g Scopolamin-Base

und 17 g Ethanol

werden sorgfältig gemischt und für die Beschichtungsvorgänge genommen.

Das weitere Vorgehen entspricht Beispiel 3.

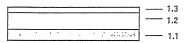
Patentansprüche

- 1. Scopolamin-Base als Wirkstoff enthaltendes transdermales therapeutisches Pflaster mit einer R\u00e4cischicht, einem Wirkstofferservoir, das hautseitig eine halfklebende Oberlähen deur fallwisse eine dem Wirkstofffux steuermde Membran mit einer Haftkleberschicht aufweist, gegebenenfalls einer abl\u00f6sbaren Schutzschicht, wobei das Wirkstoffreservoir als Basispolymer Copolymere unf Acrylatbasis aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß zur Verhinderung der Rekeirstallission der Scopolamin-Base dei wirkstoffhaltigen Schichten dieses Pflasters als Basispolymer Copolymere von Acryls\u00e4un-Base dei wirkstoffhaltigen Schichten dieses Pflasters als Basis-polymer Copolymere von Acryls\u00e4un-er von 10-30 Gew-\u00e7-aufweisten der zusammen mit Hilfsstoffen ein L\u00e5severm\u00e3gen \u00e4re Scopolamin-Base on 10-30 Gew-\u00e7-auf aufweisten, und Scopolamin-Base in einer Komzentration enthalten, die 50% bis unter 100% der S\u00e4tigungsl\u00f6sichkeit in der vollst\u00e4ndigen Vehikelformulierung entspricht.
- Transdermales therapeutisches System gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Matrixsystem ist,
 Transdermales therapeutisches System gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Membransystem
- 1. Transfermates therapeutisches System geman Ansprüch 1, dadurch gekennzeiennet, dan es ein wiembransystem ist.
 4. Transdermales therapeutisches System nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 oder 3, dadurch gekenn-
- 1. Transdermates therapeutisches System nach einem oder mehreren der Anspruche 1 oder 3, dadurch gekenn zeichnet, daß die Membran ein Copolymer aus Ethylen und Vinylacetat enthält.
- 5. Transdermales therapeutisches System nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Membran mindestens 4% Vinylacetat enthält.
- 6. Transdermales therapeutisches System gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die wirkstoffhaltigen Schichten des Pflasters Kohlenwasserstoffe, bevorzugt Dioctyleyelohexan, zur Verminderung der Sättigungslöstlichkeit (ür Scopolamin-Base, enthalten.
- 7. Transdermales therapeutisches System nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die wirkstoffhaltigen Schichten des Pflasters Fettsäuren oder Fettalkohole zur Erhöhung der Sättigungslöslichkeit, bevorzugi Ölsäure und Oleylalkohol, enthalten.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Figur 1



Figur 2

